

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(21) Numéro de dépôt: 85810470.6

(51) Int. Cl.⁴: **C 08 G 69/08**
A 61 K 9/52

(22) Date de dépôt: 15.10.85

(30) Priorité: 19.10.84 CH 5021/84

(43) Date de publication de la demande:
23.04.86 Bulletin 86/17

(84) Etats contractants désignés:
AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

(71) Demandeur: BATTELLE MEMORIAL INSTITUTE
7 route de Drize
CH-1227 Carouge/Genève(CH)

(72) Inventeur: Bichon, Daniel
Les Lieux dits Les Chenevières 16, rue de Vallard
F-74240 Gaillard(FR)

(72) Inventeur: Lamy, Bernard
Chemin Jules Vuy 23
CH-1227 Carouge(CH)

(74) Mandataire: Dousse, Blasco et al,
7, route de Drize
CH-1227 Carouge/Genève(CH)

(54) Polypeptide biodégradable et son utilisation pour le relargage progressif de médicaments.

(57) Polyaspartate et polyglutamate d'alcoyloxy-carbonyl- ou aryloxy-carbonylméthyle biodégradable utilisable comme porteur de médicaments à l'état encapsulé ou incorporés dans la matrice du polymère. Le polypeptide ainsi chargé se dégrade enzymatiquement dans l'organe où il a été placé et, ainsi, relâche progressivement le médicament qu'il contient.

POLYPEPTIDE BIODEGRADABLE ET SON UTILISATION POUR

LE RELARGAGE PROGRESSIF DE MEDICAMENTS

La présente invention a pour objet un polypeptide estérifié biodégradable nouveau dans lequel on peut incorporer des médicaments, ceux-ci étant, ensuite, libérés progressivement au fur et à mesure de la dégradation biochimique du polymère.

5 Depuis plusieurs années, on connaît des polymères biodégradables non-toxiques pouvant servir de réservoir de médicaments et permettant la libération progressive contrôlée de ceux-ci dans l'organisme lors de la dégradation du polymère porteur. On trouve des informations générales sur de tels produits dans l'ouvrage: "Fundamental Aspects of Biocompatibility" par D.F. WILLIAMS, CRC Press
10 (1981). Voir aussi brevet USP 4,093,709.

Parmi ces polymères, on cite plus particulièrement les polypeptides synthétiques (polyaminoacides) dont la structure est voisine de celle des protéines. Ces polypeptides sont biocompatibles
15 et leurs produits de dégradation (acides aminés) sont résorbables par l'organisme. Ainsi SIDMAN et al (J. Membr. Sci (1980), 7(3), 277-91) ont divulgué un copolymère d'acide glutamique et de γ -glutamate d'éthyle dont la vitesse de dégradation est fonction de la composition du copolymère (proportions molaires des segments estérifiés par rapport aux segments non estérifiés) et qui permet d'emmagasiner de nombreux produits médicamenteux, notamment des stéroïdes, des peptides, des produits anti-malaria, anti-cancer et autres. De tels polymères peuvent être utilisés sous forme de baguettes contenant, en mélange, le médicament désiré ou sous forme de capsules
20 renfermant le médicament si celui-ci n'est pas miscible avec le polymère. Par ailleurs, les polyglutamates et polyaspartates d'alcoyle (esters simples de ces polyacides) ne sont dégradables en temps utile (d'un ordre de grandeur compatible avec leur utilisation pharmaceutique) que sous forme partiellement hydrolysée (voir par exemple
25 ASANO et al, J. Macromol. Sci. Chem. A21 (5) (1984), 561-582). Pour obtenir de tels polymères partiellement estérifiés, il faut soumettre ces polyglutamates ou polyaspartates à une réaction d'hydrolyse ménagée dont les conditions sont très difficilement repro-

0179023

ductibles. Par ailleurs, de très faibles différences dans le degré d'hydrolyse influent considérablement sur la vitesse de biodégradabilité ultérieure ce qui constitue un problème additionnel dans l'emploi de tels polymères pour les buts précités.

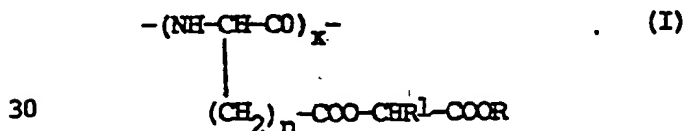
5 Aussi, malgré l'intérêt que présentent les produits ci-dessus, on a continué à chercher un produit de qualités améliorées et présentant notamment les propriétés suivantes:

1. Excellente solubilité dans la plupart des solvants inoffen-
sifs courants convenant aux médicaments (en effet, les dérivés connus de polyaminoacides ne sont, en général, solubles que dans cer-
10 tains solvants spéciaux (DMF, pyridine, F_3COOH) dont l'emploi est incommode pour les produits pharmaceutiques).

2. Thermoformabilité. Les polypeptides de synthèse actuelle-
ment connus ne sont en effet généralement pas miscibles avec les
15 plastifiants biocompatibles usuels (polyalcoylène glycols) et, de ce fait, ils ne sont pas thermoplastiques.

3. Contrôle amélioré du processus de dégradation. En effet, la vitesse de dégradation des polypeptides synthétiques connus est liée de façon difficilement reproductible à leur structure chimi-
20 que et notamment au taux d'estérification. Ainsi, dans un cas donné (voir SIDMAN K.R., et al., PB 81-132136 NITS (1980), p. 42) une variation du taux d'estérification de l'ordre de 10% fait passer la vitesse de dégradation de 1 au centuple (voir également la référence: SIDMAN citée plus haut).

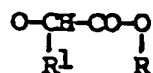
25 Le polymère de l'invention a permis de réaliser ces améliorations. Il s'agit d'un polypeptide estérifié de formule:








dans laquelle R¹ est un alcoyle inférieur ou l'hydrogène, avec R un reste aliphatique ou aromatique substitué ou non, (notamment un reste polyoxyalcoylénique hydroxylé ou alcoxylé) ou bien R¹ et R,
35 liés l'un à l'autre, forment par l'intermédiaire du groupe -COO- un cycle lactonique à 5 ou 6 maillons, n vaut 1 ou 2 et x est tel que la masse moléculaire soit d'au moins 5000 D.

Comme on le voit de par la formule I, le polymère de l'invention est un polyaspartate ou polyglutamate estérifié par un ester hydroxyacétique (lactique ou glycolique) ($\text{HO}-\text{CH}(\text{R}^1)-\text{COOR}$) dans lequel R est, soit un reste organique quelconque, soit un chaînon relié à R^1 de manière à former un cycle. Par "quelconque" on veut dire que la nature et la structure du groupe R n'est pas critique et que, pour l'instant, on n'a pas rencontré de cas où, R faisant partie de composés courants à fonction estérifiable par les dérivés lactiques, le composant correspondant de l'invention ne puisse être obtenu. On préfère, cependant, utiliser des composés dans lequel R est un groupe aliphatique, alicyclique, aromatique ou alcoylaromatique substitué ou non substitué, les substituants étant choisis parmi les fonctions organiques biocompatibles. Parmi les groupes R préférés, on peut citer les groupes méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, isobutyle, tert-butyle, néopentyle, phényle, benzyle, les alcoyles d'alcools gras de C_{10} à C_{22} et autres groupes similaires, et le polyoxyéthylène glycol méthoxylé comportant de 1 à 100 unités éthylèneoxy. D'autres composés sont naturellement possibles, mais il est évident que pendant le temps limité dont a disposé l'inventeur il n'a pu les envisager tous.

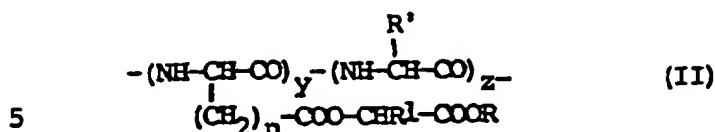
Lorsque R et R^1 sont reliés ensemble de façon à réaliser une liaison carbone-carbone saturée ou non, ces atomes de carbone peuvent être, ou non, substitués par des restes aliphatiques ou aromatiques. On donne ci-dessous quelques exemples non limitatifs de tels groupes ester-lactone



substitués ou non, correspondant à la définition susmentionnée: groupe diméthylène $-\text{CH}_2-\text{CH}_2-$; groupe diméthyléthylène $-\text{CH}(\text{CH}_3)-\text{CH}(\text{CH}_3)-$; groupe vinylène $-\text{CH}=\text{CH}-$; groupe triméthylène, $-(\text{CH}_2)_3-$, groupe méthényléthylène $-\text{CH}=\text{CH}-\text{CH}_2-$, groupe 1,2-phénylène ; cyclohexénylène ; groupe cyclopenténylène ; cyclopentadiénylène , groupe de formule  et autres.

Le polymère de l'invention peut également se présenter sous la forme de copolymère avec d'autres polyaminoacides. Dans ce cas,

on aura un copolymère de formule:

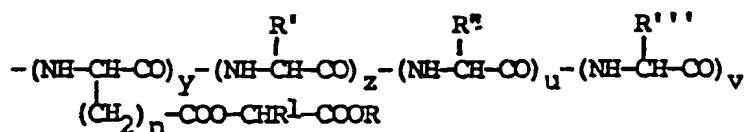


où R' est un reste d'acide aminé quelconque, non carboxylé ou carboxylé; dans ce dernier cas, les groupes COOH peuvent être libres, partiellement estérifiés ou totalement estérifiés, les groupes R' des unités $-(\text{NH}-\text{CHR}'-\text{CO})$ pouvant être identiques ou différents dans la chaîne du copolymère, avec $y + z = x$, la valeur de x étant toujours choisie pour que le copolymère ait une masse moléculaire moyenne d'au moins 5000 D. Bien entendu, si R' est identique au groupe $-(\text{CH}_2)_n-\text{COO}-\text{CR}^1\text{R}^2-\text{COOR}$, avec des n cependant différents (l'un d'entre eux valant 1 et l'autre 2), on aura un copolymère estérifié d'acide glutamique et aspartique. Cependant, en règle générale, on préfère pour R' avoir des groupements différents, tels que, par exemple méthyle (alanine), isopropyle (valine), isobutyle (leucine et isoleucine), benzyle (phénylalanine), etc.. En principe, tous les autres acides aminés sont également possibles, quoique, pour des raisons évidentes, on n'ait pu les essayer tous. R' peut également désigner un reste d'acide glutamique ou aspartique non estérifié, ou estérifié partiellement par un alcool quelconque, par exemple MeOH ou EtOH, c'est-à-dire, par exemple, $-(\text{CH}_2)_n-\text{COOH}$ ou $-(\text{CH}_2)_n-\text{COOMe}$. Il est à remarquer que si R' désigne un reste d'acide glutamique ou aspartique libre, on peut représenter le polymère par la formule I, mais en admettant que le degré de substitution (estérification) est inférieur à 100%; bien entendu, ce cas est également représentable par la formule II avec R' = $(\text{CH}_2)_n-\text{COOH}$ et $y/z+y$ étant égal au degré de substitution.

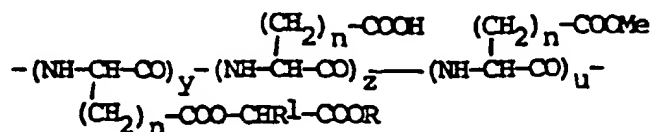
On pourra également avoir, indifféremment, des acides aminés de la série L ou D. Les acides aminés de la série L (ou naturels) sont les plus intéressants car les polypeptides les contenant sont dégradables par les enzymes (protéases) du corps humain, alors que les polypeptides constitués d'unités D ne le sont pas. On peut mettre à profit cette différence grâce à des copolymères comprenant des aminoacides D et L, ceci afin de disposer de polymères dont la

vitesse de dégradation est modifiée.

Revenant à des considérations plus générales, il faut noter que la proportion molaire, dans le copolymère II, de l'autre poly-aminoacide libre ou partiellement estérifié permet également dans
5 une notable mesure de régler la vitesse de biodégradation du copolymère en fonction des agents présents dans l'organisme au site de destination du mélange de copolymère et du médicament à administrer, (c'est-à-dire dans l'organe où le médicament doit agir). Ainsi, par
10 exemple, si le copolymère est un copolymère de polyglutamate I et de leucine, on choisira la proportion molaire relative des deux constituants en fonction de la vitesse relative de dégradation, au lieu considéré, du polyglutamate et de la polyleucine. En règle générale, le rapport z/y peut varier de 1 à 30, mais ces limites peuvent être dépassées si besoin est. Bien entendu, dans le cas où le groupe
15 R' ne désigne pas un groupe de nature unique dans la chaîne du copolymère, c'est-à-dire, par exemple, lorsque l'un des R' désigne un reste d'acide aminé libre et qu'un autre R' désigne un reste d'acide aminé estérifié, on pourra, pour plus de commodité désigner les variantes de R' par les signes R'', R''', etc.. La formule générale
20 d'un tel copolymère peut alors être schématisée comme suit:



25 où la somme des y, z, u, v, ..., etc est égale à x; u, v, etc peuvent être bien entendu nuls si le reste désigné par R' est de nature unique. Un cas typique où le copolymère présente des R' et R'' distincts est celui où ces groupes désignent des restes d'acide glutamique et/ou aspartique estérifiés et non estérifiés, la formule
30 schématique d'un tel polymère (dans le cas d'espèce, partiellement méthylé) se présentant comme suit:



La nature du groupe R peut également influencer la vitesse de

dégradation du polymère I. Ainsi, par exemple, si R est un groupe volumineux ou encombré (par exemple tert-butyle), la dégradation sera plus lente qu'avec un groupe méthyle ou éthyle.

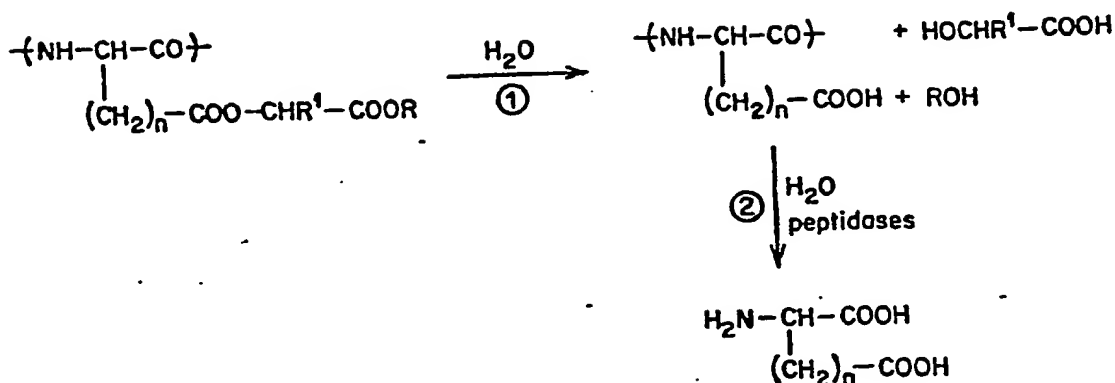
Il est bien entendu que, du point de vue isomérisie optique, les polymères de l'invention peuvent comprendre des éléments de configuration L ou D ou des mélanges racémiques ou, encore, des polymères où une des configurations domine. Les propriétés biochimiques de ces divers assemblages ne sont, bien évidemment, pas identiques, les polymères où dominent les formes naturelles (L) étant plus accessibles à la dégradation enzymatique. On peut donc en contrôler la dégradabilité en dosant, dans le copolymère les proportions relatives de l'une et l'autre forme.

Les polymères I et copolymère II sont insolubles dans l'eau et généralement solubles dans un ou plusieurs des solvants usuels tels que l'acétone, la méthyléthyl cétone (MEK), le tétrahydrofurane (THF), le dioxanne, l'acétate d'éthyle, le monoglyme, le diglyme et autres, ce qui permet leur transformation aisée en billes, bâtonnets, fibres, filaments, microcapsules, films, etc.. Les polymères I et II suivant leur structure peuvent être insolubles ou solubles dans les solvants chlorés, par exemple le chloroforme. Dans certains cas d'insolubilité dans le chloroforme, on peut y remédier si on ajoute à un tel solvant un peu d'acétone. Cette faculté de dissolution dans de nombreux solvants miscibles ou non miscibles à l'eau les rend également compatibles sans autre avec de nombreux médicaments liquides ou solubles dans les mêmes solvants. Ainsi, par exemple, on peut, pour encapsuler un produit hydrosoluble dans des microbilles de polymère, utiliser la technique connue consistant à disperser une solution aqueuse du médicament dans une solution de polymère, celle-ci comprenant un solvant non miscible à l'eau, puis à évaporer ce solvant de manière que se forment les capsules solides de polymère.

Par ailleurs, suivant sa structure, et plus particulièrement lorsque R est un groupe ramifié, par exemple t.Bu, le polymère I est très souvent parfaitement compatible avec les polyalcoylène glycols (polyéthylène glycol et polypropylène glycol), ce qui permet d'utiliser ces polyéthers glycol comme plastifiants du polymère I et de fournir ainsi un mélange homogène de bas point de fusion. On

notera que, lors de l'utilisation du PEG comme solvant du polymère de l'invention, celui-ci contiendra une certaine humidité, de l'ordre de 5 à 50% en poids, laquelle permet une meilleure homogénéisation du mélange. On peut facilement incorporer toute une gamme de médicaments thermolabiles à un tel mélange (fusion à des températures de l'ordre de 40 à 60°C) et en obtenir des granulés ou des microcapsules. De plus, la présence de polyalcoylène glycols très hydrophiles permet d'augmenter la susceptibilité du polymère et du copolymère aux liquides aqueux biologiques et faciliter leur dégradation enzymatique in situ. Il est à remarquer que les polypeptides de synthèse connus ne possèdent pas ces propriétés favorables de solubilité et de compatibilité avec les PEG. Ainsi, par exemple, pour former des films d'acide polyglutamique présentant une résistance mécanique appréciable et une certaine insolubilité dans l'eau, on doit utiliser des solutions dans des solvants relativement malaisés à manipuler et peu appréciés en pharmacie tels que diméthyl formamide (DMF) et acides dichloracétique (DCA) et trifluoroacétique (TFA). Les films d'acide polyglutamique obtenus à partir de solutions aqueuses, (à pH 7,4, c'est-à-dire où l'acide est au moins en partie sous forme salifiée) n'ont aucune résistance mécanique et sont rapidement dissous dans l'eau, ce qui rend le polymère entièrement impropre en tant que support de médicament retard au sens de la présente invention. Il en est d'ailleurs de même des mélanges acide polyglutamique-polyéthylène glycol qui sont instantanément solubles dans l'eau. Lorsque le groupe R représente un reste d'alcool gras, par exemple un reste alcoyle de C₁₂ ou plus, le polymère est soluble dans les solvants chlorés et les esters, par exemple l'acétate d'éthyle; il est également oléosoluble même lorsque le degré de substitution est relativement peu élevé, 50% par exemple (voir formule II où R = C₁₂ alcoyle et R' = (CH₂)_n-COOH avec z = y). On peut ainsi former des solutions visqueuses ou pâteuses dans des huiles telles que l'huile de sésame ou le myristate d'isopropyle, ces solutions formant des émulsions stables avec l'eau. De telles émulsions permettent l'injection intramusculaire de médicaments lipophiles (dissous dans la solution de polymère) dont le temps de relargage est contrôlable en fonction de la quantité dudit polymère en solution.

La biodégradation du polymère I peut être schématisée comme suit:

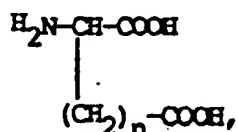


- 15 La réaction (2) est consécutive à la réaction (1) et, de ce fait, la biodégradation du polymère sera d'autant plus rapide que la vitesse d'hydrolyse de l'ester lactone ou hydroxyacétique est plus grande. Il est à noter que lorsque R^1 est un méthyle, le composé résultant de la réaction (1) est l'acide lactique, un produit
- 20 biologiquement compatible. Plus le degré d'estérification est élevé, c'est-à-dire plus y est grand par rapport à z dans la formule II où $R^1 = (\text{CH}_2)_n\text{-COOH}$, plus la dégradation du polymère est lente comme on peut le déduire du schéma réactionnel précédent. Les produits résultant de la réaction (1) lorsque R et R^1 sont reliés l'un
- 25 à l'autre sont également très avantageux en raison de leur toxicité négligeable. Ainsi, si l'association $R\text{-}R^1$ correspond aux groupes éthylène ou 1,2-phénylène, les produits de dégradation seront, respectivement, les acides vinyl- et phenyl-hydroxyacétiques lentement éliminés par l'organisme sans réactions secondaires.
- 30 On peut préparer le polymère I par estérification directe d'un sel du polyaminoacide correspondant avec un ester acétique α -halogéné ($X\text{-CHR}^1\text{-COOR}$ (III)) ou X peut être le chlore, le brome ou l'iode. Le sel de polyaminoacide est, de préférence, un sel d'amine tertiaire (par exemple de tributylamine ou de triéthylamine). Une telle
- 35 technique est connue en soi de par E. FALCH et al., J. Med. Chem. (1981) 24, 285-289.

Le polyaminoacide ou co-polyaminoacide dont l'estérification

fournit le polymère I ou le copolymère II s'obtient facilement par les moyens habituels comprenant l'estérification par un alcool inférieur du carboxyle latéral d'un acide de formule

5



la transformation de l'ester en N-carboxyanhydride correspondant
10 (NCA) par le phosgène en milieu dioxane ou THF, la polymérisation du NCA en polyaminoacide estérifié et l'hydrolyse du groupe ester protecteur en milieu alcalin ou par l'acide trifluoroacétique. De telles méthodes sont connues en soi (voir par exemple Encyclopedia of Polymer Science and Technology; N-carboxyanhydrides, vol II, page
15 837). Lorsqu'on désire parvenir à un copolymère où R' désigne un carboxyle latéral partiellement estérifié (R' = $-(\text{CH}_2)_n-\text{COOH}$ et R'' = $-(\text{CH}_2)_n-\text{COOAlk}$) on prendra soin que l'hydrolyse du groupe ester protecteur ne soit que partielle. Ainsi, par exemple, le produit de départ qu'on estérifiera avec le composé $\text{XCH}_2\text{CH}(\text{COOR})$ sera un co-
20 polymère d'acide $\text{H}_2\text{N}-\text{CH}[(\text{CH}_2)_n-\text{COOH}]-\text{COOH}$ et d'ester $\text{NH}_2-\text{CH}[(\text{CH}_2)_n-\text{COO Alk}]-\text{COOH}$.

Les polymères et copolymères de la présente invention sont biodégradables et biocompatibles lors de leur utilisation pour le re-
largage lent et contrôlé de médicaments par exemple à partir de films
25 minces préparés par coulée d'une solution de polymère et de médicament sur un support suivie d'un séchage par évaporation des solvants de la solution. De telles techniques sont décrites dans "Controlled Release of Macromolecules from Polymers" par R. LANGER et al., Biomedical Polymers, Ed. GOLDBERG et NAKAJIMA, Academic Press,
30 1980). Après séchage du film, le médicament peut se trouver à l'état dissous ou sous forme de suspension de particules.

En raison de leur solubilité dans le PEG, certains des polymères de l'invention peuvent être plastifiés par addition d'une faible quantité de ce polyol ce qui leur confère des propriétés ther-
35 moplastiques autorisant leur moulage à chaud suivant des formes diversifiées, par exemple fils, capsules, implants, très économiques à réaliser.

Par ailleurs, de tels mélanges avec le PEG permettent de régler la vitesse de biodissolution dans l'organisme du polymère en fonction du taux de PEG et de son poids moléculaire et, en conséquence, celle de relargage des médicaments incorporés. De plus, le pouvoir dissolvant de tels mélanges polymères-PEG vis-à-vis des médicaments est considérable et permet d'incorporer ceux-ci à des concentrations exceptionnellement élevées.

Le polymère I et le copolymère II sont utilisables comme réservoir de médicaments de diverses manières. Ainsi, par exemple, on peut employer les présents polymères I et copolymères II pour fabriquer des microcapsules contenant un médicament. De telles microcapsules comprennent une membrane polymérique et contiennent une solution aqueuse ou huileuse dans laquelle le médicament est en suspension ou en solution. On peut également fabriquer des microsphères, c'est-à-dire des particules solides ou billes contenant le médicament à l'état dispersé ou à l'état de solution solide dans la matrice de polymère. On peut également fabriquer des produits microporeux dénommés microéponges. En général, on pourra mettre en oeuvre, au moyen des présents polymères, toutes les techniques de fabrication de médicaments retard, c'est-à-dire ayant la propriété de relâcher (relarguer) le médicament de manière prolongée au fur et à mesure de la dégradation du support. On trouvera une description de ces techniques dans les ouvrages suivants: "Biodegradable and Delivery Systems for Contraception", Mafez E.S.E., MTP Press limited (1980); "Controlled Release Technologies = Methods, Theory and Applications" Vol.1 et II, A.F. Kydonieus, CRC Press (1980) et "Microencapsulation - New Techniques and Applications" par Tamotsu KONDO, Techno Inc. (1979) Japan. La solubilité des présents polymères dans de nombreux solvants, miscibles à l'eau ou non, est un avantage pour leur application selon les techniques décrites dans ces références. Il est également possible de préparer des fils constitués de ces polymères en extrudant une solution de ceux-ci dans une filière et en précipitant le fil soit par évaporation, soit par un bain de non solvant, selon les techniques habituelles de filage. Des filaments préparés ainsi peuvent être tricotés, noués ou tissés pour former des sutures, des ligatures ou des structures tubulaires pouvant servir d'artères artificielles, de veines, de con-

duits ou d'organes internes à fonctionnement temporaire. Les polymères de l'invention peuvent également servir, soit directement, soit en mélange avec un plastifiant, à la fabrication de films ou de prothèses chirurgicales servant, par exemple, à la consolidation
5 d'os fracturés, comme des agrafes, des aiguilles, des vis, des plaques de renforcement, des tampons etc..., ces matériaux pouvant être réalisés par coulage ou moulage de solution, thermoformage ou par usinage de blocs de polymère solides. De telles prothèses étant résorbables, elles sont progressivement éliminées dans l'organisme
10 et il n'est alors plus nécessaire de prévoir, comme on le fait actuellement, une nouvelle opération pour enlever le matériau de renforcement et de consolidation.

Les polymères et copolymères de l'invention sont également utilisables pour la préparation de pansements chirurgicaux biodégradables. De tels pansements sont constitués par une ou plusieurs couches successives obtenues à partir de solutions de ces polymères dans un solvant hydrocompatible déposées sur un support et solidifiées par extraction à l'eau du solvant en question. Une telle extraction peut se faire par mise en contact avec de l'eau, par exemple
20 par lavage ou immersion.

On peut constituer de tels pansements par coulées des solutions sur un support (ces solutions contenant, ou non, un ou plusieurs médicaments, par exemple un désinfectant) dans des conditions stériles, en traitant le tout à l'eau puis en détachant ensuite le film
25 insolubilisé du support et le séchant éventuellement avant emploi (ou en l'emballant de manière stérile si son utilisation immédiate n'est pas prévue).

On peut également, et c'est là un mode d'utilisation avantageux, notamment dans le cas des solutions du présent polymère où
30 R est un reste ramifié ou d'alcool gras dans le PEG, directement couler une ou plusieurs solutions (sous forme de liquides visqueux ou de pommades) sur la plaie à panser et ensuite, comme ci-dessus, procéder à la solidification (insolubilisation) du pansement par traitement à l'eau de la région pansée (aspersion, immersion du membre pansé dans un bain d'eau ou autre). Une telle technique permet
35 d'assurer une étanchéité excellente entre la plaie et l'air extérieur et de minimiser les risques d'infection. Par ailleurs, vu la

biodégradabilité du film de pansement, il n'y a pas lieu de prévoir son arrachage, sa résorption s'effectuant de concert avec la cicatrisation.

Bien entendu, la composition exacte du polymère ou copolymère utilisé est à régler, en fonction des vitesses de dégradation et des caractéristiques d'absorption in vivo, suivant la nature de la prothèse envisagée.

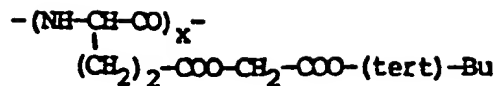
Les exemples qui suivent illustrent l'invention.

10

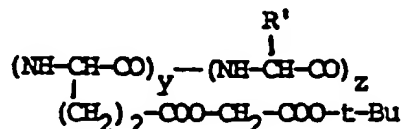
Exemple 1: Polyglutamate de tert-butyloxycarbonylméthyle

On a préparé de l'acide polyglutamique (PGA) à partir du N-carboxyanhydride de γ -glutamate de méthyle dissous dans le chlorure de méthylène; on a utilisé la triéthylamine comme initiateur de polymérisation (A/I=100). On a ensuite précipité le polymère par adjonction de méthanol, puis on l'a séché sous vide. On a redissous le solide dans de l'acide trifluoracétique (TFA) de manière à réaliser une solution à 5% en poids et on a ajouté goutte à goutte en agitant vigoureusement un volume d'eau distillée suffisant pour que la solution finale contienne des volumes égaux d'eau et de TFA. On a maintenu encore 24 h. en agitation à température ambiante (solution visqueuse) après quoi on a versé le tout sur de l'eau distillée en grand excès, ce qui conduit à la précipitation de l'acide polyglutamique. On a filtré cet acide et on l'a séché. On a contrôlé la pureté de l'acide ainsi obtenu par analyse RMN dans le TFA (absence de la bande ester méthylique $-O-CH_3$ à 4,5 ppm).

On a dissous 2,5 g d'acide polyglutamique (0,019 moles, viscosité relative mesurée 2,6) dans 100 ml de diméthylformamide (DMF), puis on a ajouté successivement 3,78 g (0,019 moles) de tributylamine et 3,7 g d' α -bromoacétate de tert-butyle. Après 24 heures sous agitation, on a dilué le tout à l'eau acidulée (HCl 0,05 M) de manière à faire précipiter le polymère désiré. On a redissous celui-ci dans 200 ml d'acétone et on l'a fait reprécipiter par dilution dans 3 l d'HCl 0,05 M. On a ensuite répété ce traitement de purification par redissolution dans 200 ml d'acétone et précipitation à l'éther. Après séchage, on a obtenu 2 g (43%) du polymère de formule



5 L'analyse par RMN dans l'acide trifluoracétique (TFA) a fourni les données suivantes: δ (t.butyle) 1,35 ppm, 9H; δ 2-3 ppm, $\text{-CH}_2\text{-}$ α et β ; δ 5 ppm 3H, -CH et $\text{O-CH}_2\text{-CO}$; δ = 8 ppm 1H, -NH- . Par intégration, on a constaté que le polymère était estérifié à 75%. En conséquence, il serait possible de représenter le produit ainsi obtenu par la formule de type II suivante



15 où R' est un reste $\text{(CH}_2\text{)}_2\text{-COOH}$ et $y = 3z$. Ce polymère est soluble dans les solvants suivants: acétone, THF, DMF, polyéthylène glycol (PEG-400). Il forme des gels insolubles dans les solvants chlorés et le benzène. A noter que pour une bonne dissolution dans le PEG, le présent polymère ne doit pas être séché complètement mais conserver, après purification, une certaine teneur en humidité résiduelle (par exemple de 5 à 50% en poids). Un polymère complètement sec ne se redissout pas directement dans le PEG; il faut préalablement le dissoudre dans le TFA et le reprécipiter par exemple à l'eau. On notera que le degré d'estérification du groupe -COOH (75% dans le cas présent) peut être modifié en fonction de la quantité d' α -bromoacétate utilisé; ainsi, avec 0,5 équivalent de ce réactif, le degré de substitution est de 30% environ, alors qu'avec 2 équivalents, on atteint 85% de substitution.

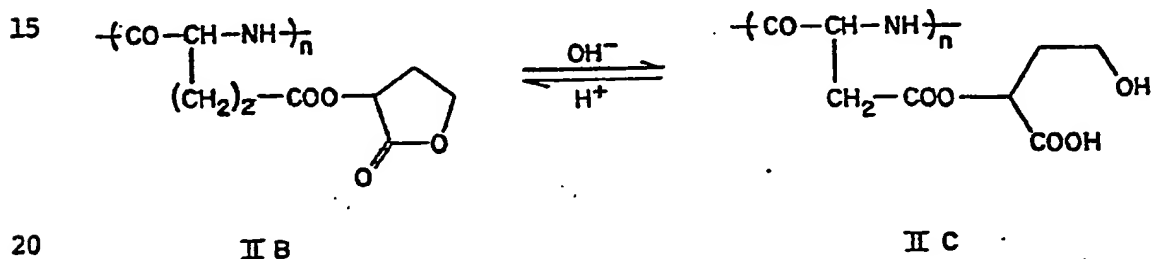
30 En remplaçant, dans l'exemple ci-dessus, l'acide polyglutamique par de l'acide polyaspartique, on obtient le polyaspartate correspondant dont les propriétés sont similaires.

Exemple 2: Polyglutamate de 2-hydroxybutyrolactone

35

On a procédé comme dans l'Exemple 1 à partir de 2 g d'acide polyglutamique (PGA), 35 ml de DMF, 5,74 g de tributylamine (2

équiv), 5 g d'H₂O et 5,12 g d'α-bromobutyrolactone. Après 4 jours sous agitation, on a précipité à l'eau, redissous au DMF et reprécipité à l'éther. Après séchage, on a effectué une analyse par IR dans le KBr avec les résultats suivants: ν_(CO), 1760 cm⁻¹ (carbo-
 5 nyle lactonique); ν_(CO), 1720 cm⁻¹ (carbonyle carboxylique). Le polymère se dissout dans la soude caustique 0,1N d'où on peut le titrer à rebours par le HCl 0,1N (virage à pH 2-3). La titration correspond à la reformation de l'ester polyglutamique hydroxycarboxy-
 10 lique IIC ci-dessous à partir du sel de sodium correspondant, lui-même résultant de l'ouverture du cycle lactonique par dissolution dans la soude du polymère recherché IIB. L'acide IIC est un acide assez fort (pK ~ 1) reformant lentement la lactone de départ dans l'eau à pH 2-3 (voir schéma ci-dessous).



Le polyglutamate de 2-hydroxybutyrolactone est soluble dans les solvants suivants: DMF, TFA, acide dichloracétique (DCA); il
 25 est insoluble dans les solvants suivants: acétone, chloroforme, méthanol, eau.

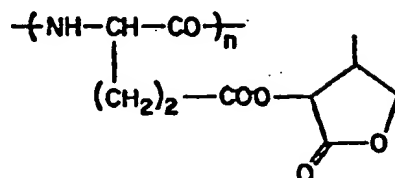
Exemple 3: Polyglutamate d'α-hydroxyvalerolactone

30 On a procédé comme dans les Exemples précédents à partir de 1 g de PGA (7,8 mmoles), 40 ml de DMF, 2,87 g (15,5 mmoles) et 2,77 g (15,5 mmoles) d'α-bromo-γ-valerolactone. Après 48 heures d'agitation à température ambiante, on a précipité le polymère par dilution à l'eau, puis on l'a redissous dans l'acétone et reprécipité
 35 à l'éther. Par analyse en RMN, on a constaté, par intégration des pics correspondant au proton amino (δ = 8 ppm) et aux protons CH-CH₃ (γ = 0,35 ppm) que le degré d'estérification était d'environ 90%.

Le spectre IR confirme la présence du pic lactonique ($\nu_{(CO)}$ = 1760 cm^{-1}).

Le produit de formule

5

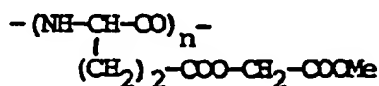


10 est soluble dans les solvants suivants: TFA, DMF, acétone, CHCl_3 , CH_2Cl_2 , etc.. et insoluble dans les solvants suivants: EtOH, MeOH, méthyl-éthyl cétone (MEK), acétate de 2-méthoxyéthyle (AME), acétate d'éthyle.

15 Exemple 4: Polyglutamate de méthoxycarbonylméthyle

On a procédé comme dans les Exemples précédents à partir d'1 équivalent de chacun des réactifs suivants, le tout dans une quantité de solvant (DMF) correspondant à 50 parties de PGA: PGA; Bu_3N ; 20 $\text{BrCH}_2\text{-COOMe}$. On a ainsi obtenu, avec un rendement de 60 %, le produit de formule

25



dont les propriétés sont les suivantes: solubilité dans les solvants suivants: acétone, THF, dioxanne, DMF. La solubilité est imparfaite dans le PEG 400 pur; on obtient dans ce cas des quasi-solutions opalescentes ayant tendance à former des gels. En présence 30 d'alcools inférieurs, le polymère subit un gonflement mais ne se dissout pas.

35

Exemples 5 à 8

On a répété la procédure des Exemples précédents à partir de PGA (1 équiv.) et des composés halogénés (1 équiv.) figurant au Tableau ci-dessous, le tout par agitation dans le DMF 48-100 heures à température ambiante. La purification des produits a été effectuée par redissolution et reprécipitation comme décrit auparavant.

<u>Exemple</u>	<u>Ester halogéné</u>	<u>Produit obtenu = polyglutamate de</u>
10		
5	$\text{BrCH}_2\text{-COOEt}$	-éthoxy-carbonylméthyle
6	$\text{BrCH}_2\text{-COOBz}$	-benzyloxycarbonylméthyle
7	$\text{BrCH}_2\text{-COOPh}$	-phénoxy-carbonylméthyle
8	$\text{BrCH}(\text{CH}_3)\text{-COOMe}$	-méthoxycarbonyl-1-éthyle

15

Les propriétés de solubilité de ces produits sont les suivantes:

<u>Exemple</u>	<u>Solvants</u>	<u>non solvants</u>
20		
5	acétone, dioxanne THF, DMF	CHCl_3 , CH_2Cl_2 , Bz
6	acétone, AcOEt, CHCl_3 , dioxanne	Bz
25	7	acétone, dioxanne THF, DMF
8	comme à l'Exemple 5	comme à l'Exemple 5

Exemple 9: Copolymère de polyglutamate de tert-butoxycarbonylméthyle et de leucine (50:50)

On a préparé ce copolymère d'une manière similaire à celle décrite à l'Exemple 1 en remplaçant, en tant que produit de départ, l'acide polyglutamique par un copolymère statistique (50:50 en poids) de L-leucine et d'acide L-glutamique, préparé lui-même par copolymérisation des N-carboxy-anhydrides correspondants. La structure du copolymère obtenu a été établie par analyse suivant les moyens

habituels (spectres IR et de RMN). On a préparé des films minces (0,1 mm) de ce polymère en étalant sur une plaque de verre une couche de sa solution acétonique (à 10% en poids) et en évaporant le solvant. Ces films ont été ensuite soumis à une dégradation dans
5 une solution de protéase, en compagnie de films similaires préparés à partir du polymère de l'Exemple 1. On a constaté que la dégradation des films de copolymère était plus lente que celle des films de polymère seul.

10 Exemple 10: Copolymère de polyaspartate de methoxycarbonylméthyle et de leucine

On a procédé comme ci-dessus, mais en utilisant, comme produit de départ, un copolymère d'acide aspartique et de leucine obtenu
15 de manière similaire. On a également préparé, à titre comparatif, un polyaspartate de tert-butoxycarbonylméthyle suivant la méthode de l'Exemple 1. Les propriétés de ces polymères et copolymères étaient très voisines de celles des polymères glutamiques correspondants.

20

Exemple 11

A une solution de 2 g du polymère suivant l'Exemple 1 dans 300 ml d'acétone, on a ajouté 30 ml de PEG-400 (Ph. Helv. IV) et on a
25 soumis cette solution à une évaporation sous vide jusqu'à formation d'une solution très visqueuse à consistance de pommade (600-700 P). On a étalé une couche d'environ 0,2-0,5 mm de cette pâte sur une plaie pratiquée dans la peau d'un rat d'expérience puis on a aspergé deux min. d'eau stérile, la zone ainsi revêtue. Il se forme alors
30 un film souple et résistant épousant parfaitement la forme de la plaie et ne présentant aucune fissure visible après 24 heures en dépit des mouvements de l'animal traité. Un tel film, obtenu sur un support inerte (plaque de verre) par des moyens identiques, présente une perméabilité à la vapeur d'eau à température ambiante de
35 4 mg/h.cm².

Après deux semaines, on a constaté que la plaie s'était parfaitement cicatrisée, le film protecteur s'étant, de son côté, ré-

sorbé.

Exemple 12: Fabrication d'un implant biodégradable contenant un médicament relargable

5

On a dissous 1 g du polymère suivant l'Exemple 1 et 1 g de Diazepam (Roche) dans un mélange de 200 ml de PEG 400 et 50 ml d'acétate de 2-méthoxyéthyle. On soumet cette solution à une évaporation lente à pression ordinaire, puis sous pression réduite (1 Torr; 40°C) jusqu'à obtention d'un produit pâteux qu'on extrude ensuite en fils de 0,9 mm dans une filière (20 bar; 60°C).

On a étudié cette pâte par calorimétrie différentielle à balayage (différentiel Scanning Calorimetry, DSC) et on a constaté, par absence des pics correspondant à la fusion (130°C) du Diazepam, qu'il s'agissait là d'une solution vraie. Il est à noter dans ce contexte qu'en omettant le PEG dans la solution de départ, on obtient après évaporation un produit d'aspect général similaire mais non-extrudable aux conditions précitées et contenant le Diazepam à l'état partiellement cristallisé.

20 Après avoir refroidi le fil à -5°C pour en augmenter la rigidité, on en a introduit un fragment de 5 cm (32 mg, 14,5 mg de médicament) dans l'aiguille (1 mm de Ø) d'une seringue à injections. On a ensuite injecté (implanté) ce tronçon sous la peau d'un rat de laboratoire (WISTAR mâle, 350 g). Pour ce faire, on a introduit l'aiguille sous la peau de l'animal sur une longueur légèrement supérieure à celle du tronçon à planter, puis on a retiré celle-ci tout en pressant sur le mandrin de la seringue de manière que le fragment de fil reste en place au fur et à mesure du retrait de l'aiguille.

30 On a ensuite prélevé périodiquement des échantillons sanguins de l'animal et on les a analysés par GPC (Chromatographie en phase gazeuse) suivant I.A. ZINGALES (J. of Chromatography 75 (1973), 57-59) pour déterminer la teneur en Diazepam. On a utilisé un chromatographe Hewlett-Packard 5710-A, une colonne SUPELCO SP-2250 et un détecteur par capture d'électrons. Ces analyses ont montré que la concentration plasmatique de Diazepam tend vers un maximum (après 48 h) de 1800 ng/ml, puis redescend lentement jusqu'à 100-200 ng/ml

0179023

après 10 jours. A ce propos, on note que, pour être efficace pharmacodynamiquement, une telle concentration doit être comprise entre 180 ng et 3 µg/ml suivant l'effet recherché.

La présente expérience ayant été faite sur plusieurs animaux, 5 on a sacrifié certains de ceux-ci à différentes périodes après l'implantation et on a constaté qu'après 12 jours la matière de l'implant était fortement dégradée et en voie de résorption par les tissus adjacents.

On notera encore à titre comparatif qu'après injection sous 10 cutanée de Diazepam en solution hydro-alcoolique suivant la pratique habituelle, l'effet du médicament ne dure que 5 heures environ.

Exemple 13

15 On a utilisé du polyglutamate de tert-butoxycarbonylméthyle préparé suivant l'Exemple 1 et contenant, après précipitation, environ 20-30% d'humidité résiduelle. On a préparé une solution à 5% en poids de ce polymère dans du PEG-400 et on a préparé des films d'environ 0,1 à 0,2 mm d'épaisseur en coulant la solution sur un 20 support (plaque de verre) et en lavant ensuite celle-ci à l'eau (par immersion dans un lent courant) pendant des périodes variables allant de 4 heures à 24 heures.

Les films ainsi obtenus contenaient des quantités variables de PEG retenu dans la matière du polymère (d'environ 0,1 à 5% 25 suivant le temps de lavage).

On a trempé ces films dans une solution tampon 0,05 M, pH 8,5, température ordinaire et on a constaté que la dégradation de ces films (hydrolyse) variait en fonction du contenu en PEG résiduel, le temps minimum observé (cas du taux le plus élevé en PEG) étant 30 de 3 heures et le temps maximum de 48 heures.

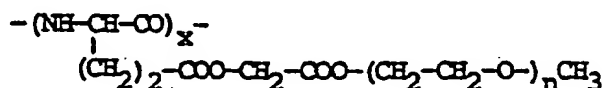
Les essais ci-dessus ont été répétés en utilisant, comme milieu de dégradation, une solution de leucine aminopeptidase à 8,5 U/ml dans un tampon (pH 8,5) 0,1 M borate et 0,005 M MgCl₂. Dans ces conditions, les vitesses d'hydrolyse ont été pratiquement doublées.

0179023

Exemple 14: Polyglutamate de dodécyloxy-carboxyl méthyle.

On dissout 7,00 g (0,0542 moles) d'acide polyglutamique dans 150 ml de DMF. On ajoute 2 équivalents de tributylamine (TBA) (20 g, 0,108 moles) et 2 équivalents de bromoacétate de dodécanyle (33 g, 0,108 moles) préparé par estérification de l'acide bromoacétique par le dodécanol en présence de dicyclohexylcarbodiimide (DCC). Au bout de 20 minutes la solution se trouble. On redissout le précipité en rajoutant 50 ml de chloroforme puis 250 ml d'éther. Après 5 jours de réaction, le mélange réactionnel est évaporé au rotavapor jusqu'à 150 ml et on précipite le tout dans un litre de MeOH. Le polymère est redissous dans l'éther et précipité par l'hexane. Il est soluble dans l'éther éthylique, CH_2Cl_2 , CHCl_3 , le myristate d'isopropyle, les huiles de sésame et de tournesol, l'acétate d'éthyle. Il est insoluble dans le DMF, l'acétone, l'eau, l'éther de pétrole. L'analyse du polymère par RMN confirme la présence de groupes dodécyl. Le taux d'estérification est mesuré par chromatographie en phase gazeuse de l'hydrolysât: on porte 2 heures au reflux dans 7 ml de NaOH 5N, 105 mg de polymère. On acidifie ensuite à pH 2-3 avec HCl 35%; on extrait le dodécanol obtenu avec 4 x 15 ml d'éther et on injecte un aliquot du mélange dans un chromatographe en phase gazeuse; l'analyse montre un taux de substitution de 51%.

Exemple 15: Polyglutamate de [poly(oxyéthylène)méthyléther]-oxycarbonylméthyle.



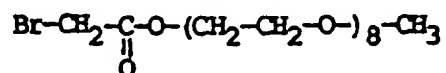
30

1. On prépare tout d'abord du bromoacétate de poly(oxyéthylène) monométhyl-éther de la manière suivante:

Dans 200 ml d'acétate d'éthyle, on dissout 24,6 g (0,177 moles) d'acide bromoacétique. On rajoute 31 g de polyéthylèneglycol 350 (PEG 350, Fluka), $n \approx 8$, 1 g de 4-pyrrolidinopyridine. On refroidit le mélange à -4°C et on ajoute goutte à goutte 36,5 g de DCC (0,177 moles) dissous dans 100 ml d'acétate d'éthyle. Après 24

heures, on filtre, on évapore le filtrat jusqu'à obtention d'une huile qu'on extrait avec 5 x 200 ml d'éther de pétrole pour éliminer l'excès d'anhydride bromoacétique et la 4-pyrrolidinopyridine. Le spectre RMN du produit obtenu correspond à la formule

5



$\delta = 3,35$ ppm (OCH₃) $\delta = 3,6$ ppm (CH₂-CH₂-O) et $\delta = 3,90$ ppm (Br-CH₂-CO).

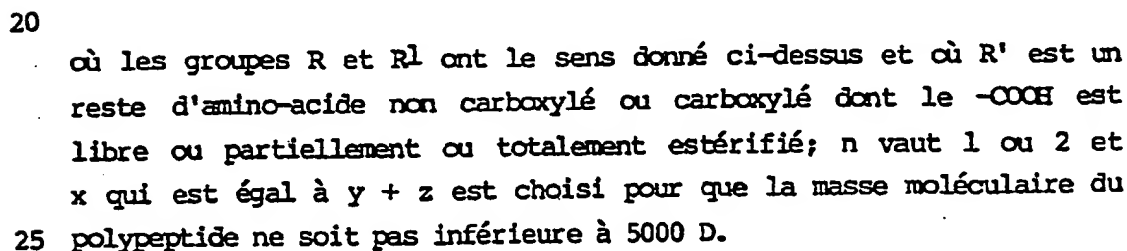
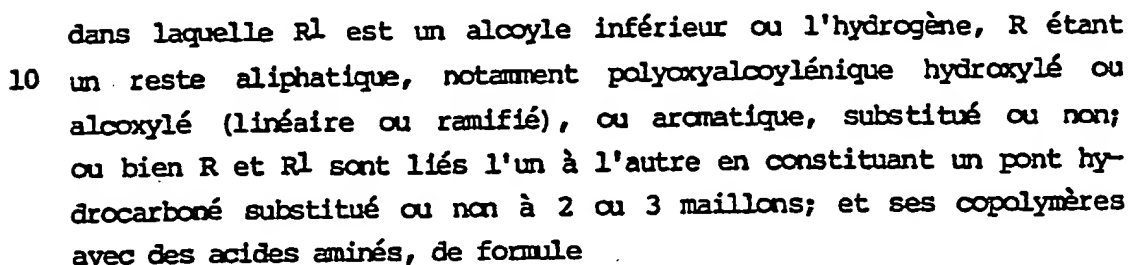
2. On prépare le polymère en faisant réagir 2 g de PGA avec 15 g de bromoacétate de polyéthylèneglycol monométhyléther et 5,6 g de TBA dans 75 g de DMF. Après 5 jours de réaction, on précipite le polymère par H₂O, on le redissout dans du méthanol et on le précipite par l'éther. Le spectre RMN du polymère obtenu confirme la présence de résidus éthylène-oxyde ($\delta = 3,6$ ppm) le long de la chaîne polypeptidique. Le polymère est soluble dans le méthanol, l'acétone, le chloroforme et les polyéthylèneglycols. Il est insoluble dans l'eau, l'éther et l'éther de pétrole.

On notera, à propos du présent exemple, l'existence de composés analogues directement dérivés du PGA, les polyglutamates de polyéthylèneglycols monométhyléthers (voir Japan Kokai 59-149927). Les propriétés de biodégradabilité de ces composés ne sont cependant pas connues et, compte tenu de la structure de ces composés, elles devraient être inférieures à celles des composés de la présente invention.

30

35

1. Polypeptide constitué de polyaspartate ou polyglutamate d'alcylloxycarbonylméthyle ou d'aryloxycarbonylméthyle biodégradable de formule



2. Polypeptide suivant la revendication 1, caractérisé par le fait que R est choisi parmi les restes méthyle, éthyle, isopropyle, isobutyle, tert-butyle, néopentyle, phényle, benzyle, les alcoyles gras en C₁₀ à C₂₂ et le polyoxyéthylène glycol méthoxylé comportant de 1 à 100 unités éthylèneoxy.

3. Polypeptide suivant la revendication 1, caractérisé par le fait que, R et R₁ étant liés l'un à l'autre, le maillon formé par ceux-ci est choisi parmi les formules suivantes: $-\text{CH}_2-\text{CH}_2-$; $-\text{CH}=\text{CH}-$; $-\text{CH}(\text{CH}_3)-\text{CH}(\text{CH}_3)-$; $-\text{C}(\text{CH}_3)=\text{C}(\text{CH}_3)-$; 1,2-phénylène; cyclohexénylène;

cyclopenténylène, cyclopentadiénylène; triméthylène; $-\text{CH}=\text{CH}-\text{CH}_2-$, 

4. Polypeptide suivant la revendication 1, caractérisé par le fait que le composé (I) est choisi parmi les glutamate et aspartate d'alcylloxycarbonyl- et aryloxycarbonylméthyle que le composé
5 II est choisi parmi les copolymères de glutamate ou aspartate d'alcylloxycarbonyl- et d'aryloxycarbonylméthyle avec un ou plusieurs autres acides aminés choisis parmi l'alanine, la leucine, la valine et la phénylalanine.

5. Polypeptide suivant la revendication 1, caractérisé par le
10 fait que le copolymère II est choisi parmi les copolymères des polyglutamate ou aspartate I avec, respectivement, l'acide glutamique et/ou les glutamates d'alcyles inférieurs et l'acide aspartique et/ou les aspartates d'alcyles inférieurs.

6. Polypeptide suivant la revendication 4, caractérisé par le
15 fait que les groupes alcyle ou aryle R sont choisis parmi les groupes méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, isobutyle, neopentyle, benzyle, phényle, lauryle, cétyle, oléyle et stéaryle.

7. Utilisation du polypeptide I et ses copolymères II suivant la revendication 1 comme réservoir de médicament à effet retard dans
20 l'organisme, ce dernier étant progressivement libéré à son lieu de destination consécutivement à la biodégradation du polymère porteur.

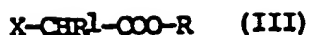
8. Utilisation suivant la revendication 7, caractérisé par le fait qu'on mélange ledit médicament et ledit polymère de façon homogène et qu'on façonne ce mélange sous une forme pharmaceutique-
25 ment acceptable.

9. Utilisation suivant la revendication 8, caractérisée par le fait qu'on mélange au polymère un polyalcylène glycol de façon à le plastifier, qu'on y ajoute un médicament, puis qu'on moule par la chaleur le produit thermoplastique ainsi obtenu sous forme de
30 granulés, bâtonnets, capsules ou autres particules aptes à être administrées par toutes voies habituelles.

10. Utilisation des polymères I et copolymères II, suivant suivant la revendication 1, pour fabriquer des implants et prothèses biodégradables utilisables en chirurgie.

35 11. Procédé de préparation du polypeptide formule I, caractérisé par le fait qu'on fait réagir le polyaminoacide correspondant sous forme de son sel avec une amine tertiaire avec l'ester d'ha-

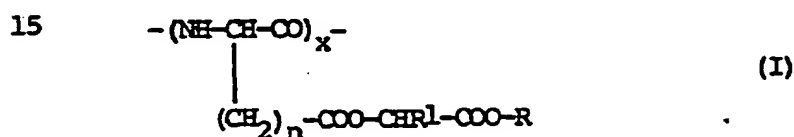
logénométhyle



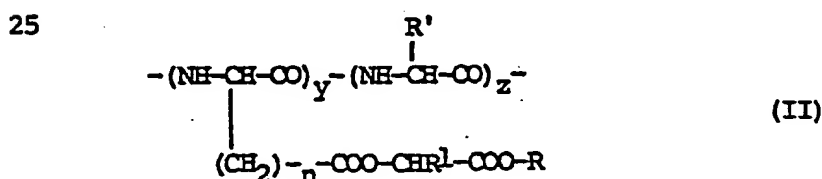
où X = Cl, Br ou I et R et Rl répondent aux définitions précitées, le composé I se formant avec élimination simultanée du sel d'amine de l'acide hydrohalogéné correspondant.

12. Procédé de préparation du copolymère de formule II, caractérisé par le fait qu'on opère comme indiqué à la revendication 11 à partir du copolyaminoacide correspondant.

13. Matière polymérique filmogène utilisable comme pansement, caractérisée par le fait qu'elle consiste en une solution dans un solvant organique hydrosoluble d'un polypeptide constitué de polyaspartate ou polyglutamate alcoyloxycarbonylméthyle ou d'aryloxy-carbonylméthyle biodégradable de formule




dans laquelle Rl est un alcoyle inférieur ou l'hydrogène, R étant un reste aliphatique ou aromatique substitué ou non; ou bien R et Rl sont liés l'un à l'autre de manière à constituer un pont à 2 ou 3 maillons d'atomes de carbone substitué ou non; et de ses copolymères avec d'autres acides aminés de formule



où les groupes R et Rl ont le sens donné ci-dessus et où R' est un reste d'acide-amino libre ou partiellement ou totalement estérifié; n vaut 1 ou 2 et x qui est égal à y + z est choisi pour que la masse moléculaire du polypeptide ne soit pas inférieure à 5000 D.

14. Matière polymérique filmogène suivant la revendication 13, caractérisée par le fait que R est choisi parmi les restes méthyle, éthyle, isopropyle, isobutyle, néopentyle, tert-butyle, phényle, benzyle et les alcoyles gras en C₁₀ à C₂₂.

15. Matière polymérique filmogène suivant la revendication 13, caractérisée par le fait que, R et R¹ étant liés l'un à l'autre, le maillon formé par ceux-ci est choisi parmi les formules suivantes: -CH₂-CH₂-; -CH=CH-; -CH(CH₃)-CH(CH₃); -C(CH₃=C(CH₃)-; 1,2-phénylène; cyclohexénylène; cyclopenténylène; cyclopentadiénylène; 5
-(CH₂)₃-; -CH=CH-CH₂-; .

16. Matière polymérique filmogène suivant la revendication 13, caractérisée par le fait que le composé (I) est choisi parmi les glutamate et aspartate d'alcoyloxy-carbonyl- et aryloxy-carbonylméthyle et que le composé (II) est choisi parmi les copolymères de 10
glutamate ou aspartate d'alcoyloxy-carbonyl- et d'aryloxy-carbonylméthyle avec un ou plusieurs autres acides aminés choisis parmi l'alanine, la leucine, la valine et la phénylalanine.

17. Matière polymérique filmogène suivant la revendication 13, 15
caractérisée par le fait que le copolymère II est choisi parmi les copolymères des polyglutamate ou aspartate I avec, respectivement, l'acide glutamique et/ou les glutamates d'alcoyles inférieurs et l'acide aspartique et/ou les aspartates d'alcoyles inférieurs.

18. Matière polymérique filmogène suivant la revendication 16, 20
caractérisée par le fait que les groupes alcoyle sont choisis parmi les groupes méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, isobutyle, tert-butyle, néopentyle, benzyle, phényle, lauryle, cétyle, stéaryle et oléyle.

19. Utilisation de la matière polymérique filmogène suivant 25
la revendication 13, caractérisée par le fait que
on applique une couche de cette solution sur une surface à revêtir,

puis on traite cette surface ainsi revêtue par de l'eau, celle-ci ayant pour effet de dissoudre et d'éliminer le solvant hydro-soluble de manière à former le film de matière filmogène. 30

20. Utilisation de la matière polymérique filmogène suivant la revendication 13 comme réservoir de médicament à effet retard dans l'organisme, ce dernier étant progressivement libéré à son lieu de destination consécutivement à la biodégradation du film de polymère porteur. 35

21. Matière suivant la revendication 13, caractérisée par le fait que le solvant est un polyalcoylène glycol, par exemple le po-

0179023

lyéthylène glycol (PEG).

22. Matière suivant la revendication 13, caractérisée par le fait que le solvant est au moins l'un des solvants suivants: PEG, diméthylformamide (DMF), acétone, méthyléthylcétone (MEK), butanol, 5 éthanol, dioxanne, tétrahydrofuranne (THF).

23. Matière suivant la revendication 13, caractérisée par le fait que ladite solution contient, en outre, un agent porogène.

24. Matière suivant la revendication 23, caractérisée par le fait que cet agent porogène est le sel moulu très fin, la dissolution des grains de celui-ci dans l'eau de traitement donnant lieu 10 à la formation d'une structure de mousse poreuse.

25. Matière suivant la revendication 23, caractérisée par le fait que cet agent porogène est un solvant organique volatil et qu'on soumet la couche de revêtement à une lyophilisation de manière que, 15 par évaporation du solvant volatil, il se forme dans la masse une structure poreuse.

20

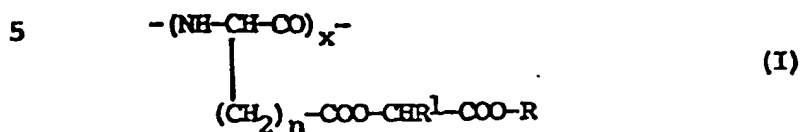
25

30

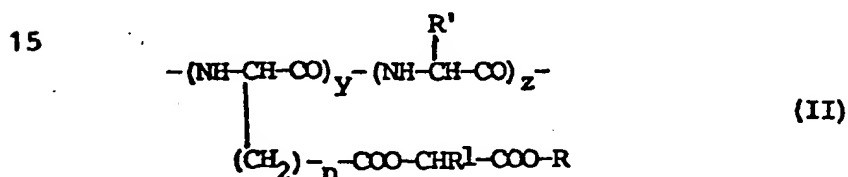
35

REVENDEICATIONS POUR L'AUTRICHE

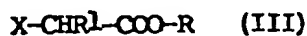
1. Procédé de préparation d'un polypeptide constitué de polyaspartate ou polyglutamate d'alcoyloxy-carbonylméthyle ou d'aryloxy-carbonylméthyle biodégradable de formule



10 dans laquelle R¹ est un alcoyle inférieur ou l'hydrogène, R étant un reste aliphatique ou aromatique substitué ou non; ou bien R et R¹ sont liés l'un à l'autre de manière à constituer un pont à 2 ou 3 maillons d'atomes de carbone substitué ou non; et de ses copolymères avec d'autres acides aminés de formule



20 où les groupes R et R¹ ont le sens donné ci-dessus et où R' est un reste d'acide-amino libre ou partiellement ou totalement estérifié; n vaut 1 ou 2 et x qui est égal à y + z est choisi pour que la masse moléculaire du polypeptide ne soit pas inférieure à 5000 D, caractérisé par le fait qu'on fait réagir le polyaminoacide correspondant ou le co-polyaminoacide correspondant sous forme de son sel avec
25 une amine tertiaire avec l'ester d'halogénométhyle



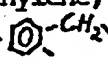
30 où X = Cl, Br ou I et R et R¹ répondent aux définitions précitées, le composé I ou II se formant avec élimination simultanée du sel d'ammonium de l'acide hydrohalogéné correspondant.

2. Procédé suivant la revendication 1, caractérisé par le fait qu'on mélange un médicament au dit polypeptide et qu'on façonne ce mélange sous une forme pharmaceutiquement acceptable de manière à réaliser un médicament à effet retard dans l'organisme, ce dernier
5 étant progressivement libéré à son lieu de destination consécutivement à la biodégradation du polymère porteur.

3. Procédé suivant la revendication 2, caractérisé par le fait qu'on mélange au polymère un polyalcoylène glycol de façon à le plastifier, qu'on y ajoute ledit médicament, puis qu'on moule par la chaleur le produit thermoplastique ainsi obtenu sous forme de granulés,
10 bâtonnets, capsules ou autres particules aptes à être administrées par toutes voies habituelles.

4. Procédé suivant la revendication 1, caractérisé par le fait qu'on le moule pour fabriquer des implants et prothèses biodégradables utilisables en chirurgie.
15

5. Procédé suivant la revendication 1, caractérisé par le fait que R est choisi parmi les restes méthyle, éthyle, isopropyle, isobutyle, tert-butyle, néopentyle, phényle, benzyle, les alcoyles gras en C₁₀ à C₂₂ et le polyoxyéthylène glycol méthoxylé comportant de
20 1 à 100 unités éthylèneoxy.

6. Procédé suivant la revendication 1, caractérisé par le fait que, R et R¹ étant liés l'un à l'autre, le maillon formé par ceux-ci est choisi parmi les formules suivantes: -CH₂-CH₂-; -CH=CH-;
-CH(CH₃)-CH(CH₃)-; -C(CH₃)=C(CH₃)-; 1,2-phénylène; cyclohexénylène;
25 cyclopenténylène, cyclopentadiénylène; triméthylène; -CH=CH-CH₂-

7. Procédé suivant la revendication 1, caractérisé par le fait que le composé (I) est choisi parmi les glutamate et aspartate d'alcoyloxy-carbonyl- et aryloxy-carbonylméthyle que le composé II est choisi parmi les copolymères de glutamate ou aspartate d'alcoyloxy-carbonyl- et d'aryloxy-carbonylméthyle avec un ou plusieurs autres acides aminés choisis parmi l'alanine, la leucine, la valine et la phénylalanine.
30

8. Procédé suivant la revendication 1, caractérisé par le fait que le copolymère II est choisi parmi les copolymères des polyglutamate ou aspartate I avec, respectivement, l'acide glutamique et/ou les glutamates d'alcoyles inférieurs et l'acide aspartique et/ou les aspartates d'alcoyles inférieurs.
35

9. Procédé suivant la revendication 7, caractérisé par le fait que les groupes alcoyle ou aryle R sont choisis parmi les groupes méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, isobutyle, neopentyle, benzyle, phényle, lauryle, cétyle, oléyle et stéaryle.

5 10. Procédé suivant la revendication 1, caractérisé par le fait qu'on convertit ensuite ledit polypeptide en un film de matière polymérique filmogène par dissolution de celui-ci dans un solvant organique hydrosoluble, on applique une couche de cette solution sur une surface à revêtir, puis on traite cette surface ainsi revêtue
10 par de l'eau, celle-ci ayant pour effet de dissoudre et d'éliminer le solvant hydrosoluble de manière à former le film de matière filmogène.

11. Procédé suivant la revendication 10, caractérisé par le fait que le solvant est un polyalcoylène glycol, par exemple le polyéthylène glycol (PEG).
15

12. Procédé suivant la revendication 10, caractérisé par le fait que le solvant est au moins l'un des solvants suivants: PEG, diméthylformamide (DMF), acétone, méthyléthylcétone (MEK), butanol, éthanol, dioxanne, tetrahydrofuranne (THF).

20 13. Procédé suivant la revendication 10, caractérisé par le fait que ladite solution contient, en outre, un agent porogène.

14. Procédé suivant la revendication 13, caractérisé par le fait que cet agent porogène est le sel moulu très fin, la dissolution des grains de celui-ci dans l'eau de traitement donnant lieu à la formation d'une structure de mousse poreuse.
25

15. Procédé suivant la revendication 13, caractérisé par le fait que cet agent porogène est un solvant organique volatil et qu'on soumet la couche de revêtement à une lyophilisation de manière que, par évaporation du solvant volatil, il se forme dans la masse une structure poreuse.
30

16. Procédé suivant la revendication 10, caractérisé par le fait qu'on mélange un médicament à la solution organique, ledit film agissant ensuite comme réservoir de médicament à effet retard dans l'organisme, ce dernier étant progressivement libéré à son lieu de destination consécutivement à la biodégradation du film de polymère porteur.
35

12

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

21 Numéro de dépôt: 85810470.6

61 Int. Cl.³: **C 08 G 69/08**
A 61 K 9/52

22 Date de dépôt: 15.10.85

30 Priorité: 19.10.84 CH 5021/84

43 Date de publication de la demande:
23.04.86 Bulletin 86/17

68 Date de publication différée du rapport de
recherche: 08.02.89

64 Etats contractants désignés:
AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

71 Demandeur: **BATTELLE MEMORIAL INSTITUTE**
7 route de Drize
CH-1227 Carouge/Genève(CH)

72 Inventeur: **Bichon, Daniel**
Les Lieux dits Les Chenevières 16, rue de Vallard
F-74240 Gaillard(FR)

72 Inventeur: **Lamy, Bernard**
Chemin Jules Vuy 23
CH-1227 Carouge(CH)

74 Mandataires: **Dousse, Blasco et al,**
7, route de Drize
CH-1227 Carouge/Genève(CH)

64 Polypeptide biodégradable et son utilisation pour le relargage progressif de médicaments.

57 Polyaspartate et polyglutamate d'alcoyloxy-carbonyl- ou aryloxy-carbonylméthyle biodégradable utilisable comme porteur de médicaments à l'état encapsulé ou incorporés dans la matrice du polymère. Le polypeptide ainsi chargé se dégrade enzymatiquement dans l'organe où il a été placé et, ainsi, relâche progressivement le médicament qu'il contient.



Office européen
des brevets

RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

0179023

Numero de la demande

EP 85 81 0470

DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Catégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes	Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. Cl.4)
X, P	EP-A-0 130 935 (BATTELLE) * revendications *	1-25	C 08 G 69/08 A 61 K 9/52 A 61 L 27/00
E	EP-A-0 159 293 (BATTELLE) * revendications *	1-25	
A	US-A-4 356 166 (PETERSON) * colonnes 3,4; revendications *	1-25	
A	US-A-4 351 337 (SIDMAN) * revendication 1 *	1-25	
A	EP-A-0 105 777 (CNRS) * page 15; tableau 1 *	1-25	
			DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int. Cl.4)
			C 08 G A 61 K A 61 L C 08 L A 61 L A 61 L
Le présent rapport a été établi pour toutes les revendications			
Lieu de la recherche BERLIN		Date d'achèvement de la recherche 14-11-1988	Examineur AVEDIKIAN P.F.
CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES			
X : particulièrement pertinent à lui seul Y : particulièrement pertinent en combinaison avec un autre document de la même catégorie A : arrière-plan technologique O : divulgation non-écrite P : document intercalaire		T : théorie ou principe à la base de l'invention E : document de brevet antérieur, mais publié à la date de dépôt ou après cette date D : cité dans la demande L : cité pour d'autres raisons & : membre de la même famille, document correspondant	